

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE



Bureau international DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAÎTE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C07D 451/02, A61K 31/36

(11) Numéro de publication internationale:

WO 99/19325

A1 (43) Date de publication internationale:

22 avril 1999 (22.04.99)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR98/02137

(22) Date de dépôt international:

7 octobre 1998 (07.10.98)

(30) Données relatives à la priorité:

97/12580 97/12583

9 octobre 1997 (09.10.97)

9 octobre 1997 (09.10.97)

FR FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): SYNTHE-LABO [FR/FR]; 22, avenue Galilée, F-92350 Le Plessis Robinson (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): MARABOUT, Benoit [FR/FR]; 21, rue Marie Curie, F-91380 Chilly Mazarin (FR). SEVRIN, Mireille [BE/FR]: 73, rue Raymond Losserand, F-75014 Paris (FR). GEORGE, Pascal [BE/FR]; 19, rue des Quatre Vents, F-78730 Saint Arnoult en Yvelines (FR). MERLY, Jean-Pierre [FR/FR]; 11, avenue Jules Guesde, F-92330 Sceaux (FR). DE PERETTI, Danièle [FR/FR]; 42, avenue de Verdun, F-92160 Antony (FR). ROY, Jocelyne [FR/FR]; 6, rue de l'Hôtel de Ville, F-91130 Ris Orangis (FR). MACHNIK, David [FR/FR]: 42, rue Dareau, F-75014 Paris (FR).

(74) Mandataire: LUDWIG, Jacques; Synthelabo, 22, avenue Galilée, F-92350 Le Plessis Robinson (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW. MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

(54) Title: 8-AZABICYCLO [3.2.1] OCTANE-3-METHANAMINE DERIVATIVES AS LIGANDS OF D2 AND D3 DOPAMINE AND 5HT1A AND 5HT2 SEROTONIN RECEPTORS

(54) Titre: DERIVES DE 8-AZABICYCLO [3.2.1] OCTANE-3-METHANAMINE EN TANT QUE LIGANDS DES RECEPTEURS DE DOPAMINE D2 ET D3 ET DE SEROTONINE 5HT1A ET 5HT2

$$v = (A) \qquad v = (B)$$

(57) Abstract

The invention concerns compounds of general formula (I) in which U represents a group of general formulae (A) or (B), formulae in which V represents a hydrogen or halogen atom, a (C1-C3) alkyl group or one or two (C1-C3) alkoxy groups; W and X represent each, respectively, either two oxygen atoms, or an oxygen atom and CH2 group, or a CH2 group and an oxygen atom, or an oxygen atom and a CO group; n represents 1 or 2; R represents either a propyl group when U represents a group of general formula (A), or a hydrogen atom, or a (C1-C3) alkyl group when U represents a group of general formula (B); Y represents one or several atoms or groups selected among the following: hydrogen, halogen, (C1-C3) alkyl and (C1-C3) alkoxy or the groups selected among: hydrogen, halogen, (C1-C3) alkyl and (C1-C3) alkoxy; Z represents two hydrogen atoms or one oxygen atom.



Composés de formule générale (I) dans laquelle U représente un groupe de formule générale (A) ou (B), formules dans lesquelles V représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un groupe (C_1-C_3) alkyle ou un ou deux groupes (C_1-C_3) , W et X représentent chacun, respectivement, soit deux atomes d'oxygène, soit un atome d'oxygène et un groupe CH_2 , soit un groupe CH_2 et un atome d'oxygène, soit un atome d'oxygène et un groupe CH_2 , soit un groupe CH_2 et un atome d'oxygène, soit un atome d'oxygène ou un groupe CH_2 , soit un groupe propyle lorsque U représente un groupe de formule générale (A), soit un atome d'hydrogène ou un groupe (C_1-C_3) alkyle lorsque U représente un groupe de formule générale (B), Y représente un ou plusieurs atomes ou groupes choisis parmi les suivants: hydrogène, halogène, (C_1-C_3) alkyle et (C_1-C_3) alcoxy, Z représente deux atomes d'hydrogène ou un atome d'oxygène.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	SI	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
AU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovine	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB	Barbade	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	ΙE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
CA	Canada	IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CF	République centrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	YU	Yougoslavie
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande		
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour		

DERIVES DE 8-AZABICYCLO [3.2.1] OCTANE-3-METHANAMINE EN TANT QUE LIGANDS DES RECEPTEURS DE DOPAMINE D2 ET D3 ET DE SEROTONINE 5HT1A ET 5HT2

La présente invention a pour objet des composés de formule 5 générale (I)

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ U & & & \\ \hline \\ R & & & \end{array}$$

10

dans laquelle

U représente

A) soit un groupe 2,3-dihydro-1*H*-indén-2-yle de formule 15 générale (A)

20

B) soit un groupe hétérocyclique de formule générale (B)

$$V = \begin{array}{c} X \\ CH_2 \\ \end{array}$$
 (B)

dans lesquelles

V représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un groupe (C_1-C_3) alkyle ou un ou deux groupes (C_1-C_3) alcoxy,

- 30 W et X représentent chacun, respectivement, soit deux atomes d'oxygène, soit un atome d'oxygène et un groupe CH₂, soit un groupe CH₂ et un atome d'oxygène, soit un atome d'oxygène et un groupe CO,
 - n représente le nombre 0 ou 1,
- R représente soit un groupe propyle lorsque U représente un groupe 2,3-dihydro-1H-indén-2-yle de formule générale (A), soit un atome d'hydrogène ou un groupe (C_1 - C_3) alkyle lorsque U représente un groupe hétérocyclique de formule générale (B),

Y représente un ou plusieurs atomes ou groupes choisis parmi les suivants : hydrogène, halogène, (C_1-C_3) alkyle et (C_1-C_3) alcoxy,

Z représente deux atomes d'hydrogène ou un atome d'oxygène.

5

Les composés de l'invention peuvent exister sous deux formes d'isomères géométriques, à savoir la forme isomère α , ou endo, dans laquelle le groupe CH_2 en position 3 du cycle tropane (azabicyclooctane) est en position axiale, et la forme isomère β , ou exo, dans laquelle ledit groupe CH_2 est en position équatoriale, dans la conformation dite "chaise" du motif pipéridine du cycle tropane.

Les composés de l'invention peuvent aussi exister à l'état 15 de bases ou de sels d'addition à des acides.

Lorsque U représente un groupe 2,3-dihydro-1H-indén-2-yle de formule générale (A), les composés de l'invention répondent à la formule générale (IA)

20

$$V$$
 N
 Z
 CH_3
 (IA)

25

Ils peuvent être préparés selon un procédé illustré par le schéma 1A qui suit.

30

On fait réagir le 8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxylate d'éthyle de formule (IIA) avec un amidure de diméthylaluminium, préalablement préparé à partir de triméthylaluminium et d'un dérivé de 2,3-dihydro-1H-indène-2-amine de formule générale (IIIA), dans laquelle V est tel que défini ci-dessus, dans un solvant inerte, par exemple le toluène, à une température de 0 à 100°C; on obtient un composé de formule générale (IVA) que l'on réduit par action d'un hydrure alcalin mixte tel que

Schéma 1A

l'hydrure d'aluminium et de lithium, dans un solvant éthéré, par exemple le tétrahydrofurane, à une température de 0 à 60°C, pour obtenir un composé de formule générale (VA). On soumet ce dernier à une acylation au moyen de chlorure de propanoyle, dans un solvant chloré, par exemple le dichlorométhane, en présence d'une base telle que la triéthylamine, à une température de 0 à 40°C, pour obtenir

Schéma IA(suite)

un amide de formule générale (VIA), que l'on réduit par action d'un hydrure alcalin mixte tel que l'hydrure

d'aluminium et de lithium, dans un solvant éthéré, par exemple le tétrahydrofurane, à une température de 0 à 60°C, pour obtenir un composé de formule générale (Ia), qui correspond à la formule générale (IA) lorsque Y représente un atome d'hydrogène et Z représente deux atomes

d'hydrogène. Pour préparer un autre composé de formule générale (IA) on effectue ensuite une débenzylation, par exemple par hydrogénation catalytique, pour obtenir l'amine de formule générale (VIIA), et finalement on fait réagir cette dernière soit avec un chlorure d'acide de formule générale (VIIIA) dans laquelle Y est tel que défini cidessus, Z représente un atome d'oxygène et T représente un atome de chlore, dans un solvant chloré, par exemple le dichlorométhane, en présence d'une base telle que la triéthylamine, à une température de 20 à 40°C, soit avec un dérivé halogéné de formule générale (VIIIA) dans laquelle Y est tel que défini ci-dessus, Z représente deux atomes d'hydrogène et T représente un atome d'halogène, dans un solvant aprotique, par exemple le N, N-diméthylformamide, en 15 présence d'une base telle que le carbonate de potassium, à une température de 20 à 100°C.

La 2,3-dihydro-1H-indène-2-amine de formule générale (IIIA) dans laquelle X représente l'hydrogène est disponible dans le commerce ; les dérivés substitués de 2,3-dihydro-1H-indène-2-amine de formule générale (IIIA) peuvent être préparés par des méthodes analogues à celles décrites dans Can. J. Chem. (1974) 52 381-389.

Le 8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxylate d'éthyle de formule (IIA) peut être préparé par une méthode analogue à celle décrite dans J. Med. Chem. (1994) 37 2831.

Lorsque U représente un groupe hétérocyclique de formule 30 générale (B), les composés de l'invention répondent à la formule générale (IB)

Ils peuvent être préparés selon des procédés illustrés par les schémas 1B à 3B qui suivent.

25

35

Schéma 1Ba

5
$$V \longrightarrow O \longrightarrow NH_2 + H_3C \longrightarrow O \longrightarrow N$$

(IIB)

(IVB)

15

 $V \longrightarrow O \longrightarrow N$

(IVB)

(IBa)

Selon les schémas 1Ba, 1Bb et 1Bc, on prépare les composés de formule générale (IB) dans laquelle W et X représentent chacun un atome d'oxygène et n représente le nombre 1 en faisant réagir le 8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxylate d'éthyle de formule (IIA) avec un

amidure de diméthylaluminium, préalablement préparé à partir de triméthylaluminium et d'un dérivé de 2,3-dihydro-1,4-benzodioxane-2-méthanamine de formule générale (IIB), dans laquelle V est tel que défini ci-dessus, dans un

30 solvant inerte tel que le toluène, à une température de 0 à 100°C, pour obtenir un composé de formule générale (IVB), qu'on réduit par action d'un hydrure alcalin mixte, par exemple l'hydrure d'aluminium et de lithium, dans un solvant éthéré tel que le tétrahydrofurane, à une température de 0 à 60°C.

On obtient un composé de formule générale (IBa) qui correspond à la formule générale (IB) où R et Y représentent chacun un atome d'hydrogène et Z représente deux atomes d'hydrogène.

Schéma 1Bb

PCT/FR98/02137 8

Selon que l'on désire un composé final dans la formule générale duquel R représente un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle, on traite ensuite le composé de formule générale (IBa) par l'un des procédés illustrés par les 5 schémas 1Bb ou 1Bc.

Selon le schéma 1Bb on commence par protéger la fonction amine secondaire du composé de formule générale (IBa) par action du dicarbonate de bis (1,1-diméthyléthyle), dans un solvant chloré tel que le dichlorométhane, pour obtenir un composé de formule générale (VB), dans laquelle Boc représente un groupe 1,1-diméthyléthoxycarbonyle. On débenzyle ce composé par hydrogénation catalytique, puis on fait réagir le composé ainsi obtenu, de formule générale (VIB), avec avec un chlorure d'acide de formule générale (VIIB) dans laquelle Y est tel que défini ci-dessus et Hal représente un atome de chlore, dans un solvant chloré, par exemple le dichlorométhane, en présence d'une base telle que la triéthylamine, à une température de 20 à 40°C. On obtient un composé de formule générale (VIIIB) dont on

déprotège la fonction amine secondaire au moyen d'acide trifluoroacétique, pour obtenir un composé de formule générale (IBb).

Finalement, et si on le désire, on réduit ce composé par action d'un hydrure alcalin mixte, par exemple l'hydrure d'aluminium et de lithium, dans un solvant éthéré tel que le tétrahydrofurane, pour obtenir un composé de formule générale (IBa).

Selon le schéma 1Bc on soumet un composé de formule générale (IBa) à une acylation au moyen d'anhydride mixte acétique-formique ou d'un chlorure d'acide en C2-C3, dans un solvant chloré tel que le dichlorométhane, à une température de 0 à 40°C, pour obtenir un composé de formule

générale (IXB), dans laquelle R' représente un atome d'hydrogène ou un groupe méthyle ou éthyle, puis on réduit ce dernier au moyen d'un hydrure alcalin mixte, par exemple l'hydrure d'aluminium et de lithium, dans un solvant éthéré tel que le tétrahydrofurane, pour obtenir un composé de

Schéma 1Bc

5 (IXB) 10 (IBd) N R" 15 20 (XB) N R" (VIIB) Hal 25 (IBe) N R" 30 35 (IBf)

formule générale (IBd), dans laquelle R" représente un groupe (C_1-C_3) alkyle.

On traite ensuite ce composé comme indiqué à propos du composé de formule générale (VB), à l'exception, bien entendu, de l'étape de déprotection de l'amine.

Selon le schéma 2B, on prépare les composés de formule générale (IB) dans laquelle X représente un atome d'oxygène, W représente un atome d'oxygène ou un groupe .0 CH₂, R représente un atome d'hydrogène et n représente le nombre 1 en faisant réagir un composé de formule générale (XIB), dans laquelle V est tel que défini ci-dessus et G représente un groupe partant tel qu'un atome d'halogène ou un groupe méthanesulfonyloxy ou 4-méthylbenzènesulfonyloxy, avec une 8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-amine de formule générale (XIIB), dans laquelle Y, Z et R sont tels que définis ci-dessus, dans un solvant tel que l'acétonitrile, en présence d'une base telle que le carbonate de potassium.

Selon le schéma 3B, on prépare les composés de formule générale (IB) dans laquelle X représente un groupe CO, W représente un atome d'oxygène, R représente un atome d'hydrogène et n représente le nombre 1, en faisant réagir un composé de formule générale (XIIIB), dans laquelle V est tel que défini ci-dessus, avec le paraformaldéhyde et une 8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-amine de formule générale (XIIB), dans laquelle Y, Z et R sont tels que définis ci-dessus, dans un solvant tel que le propan-2-ol, en présence d'une quantité catalytique d'acide chlorhydrique.

30

Les composés de départ à utiliser dans les procédés illustrés par les schémas 1B à 3B sont disponibles dans le commerce ou bien peuvent être préparés selon des méthodes identiques ou analogues à celles décrites dans la littérature, notamment dans les demandes de brevets EP-0 193 400 et EP-0 013 138 et dans J. Med. Chem. (1983) 26 823, J. Med. Chem. (1989) 32 1402, J. Med. Chem. (1994) 37 2831.

Schéma 2B

Les exemples qui vont suivre illustrent la préparation de quelques composés de l'invention. Les microanalyses élémen-

- 30 taires, et les spectres I.R. et R.M.N. confirment les structures des composés obtenus.
 - Les numéros indiqués entre parenthèses dans les titres des exemples correspondent à ceux de la 1ère colonne des tableaux A et B donnés plus loin.
- Dans les noms des composés, le tiret "-" fait partie du mot, et le tiret "_" ne sert que pour la coupure en fin de ligne ; il est à supprimer en l'absence de coupure, et ne doit être remplacé ni par un tiret normal ni par un espace.

Exemple 1A (Composé N°4A).

(E)-But-2-ènedioate de exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthan_amine (5:2).

5

10

15

30

1A.1. exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxamide.

Dans un ballon tricol de 250 ml, sous atmosphère d'argon, on introduit 20 ml de toluène, on ajoute lentement 1,48 q (20,4 mmoles) de triméthylaluminium en solution 2 M dans l'heptane, on refroidit le mélange à 0°C avec un bain de glace, eau et sel, on ajoute, qoutte à qoutte, 3,64 q (27,4 mmoles) de 2,3-dihydro-1H-indèn-2-amine, on chauffe le mélange à 50°C pendant quelques minutes puis, à cette température, on ajoute 3,6 g (13,2 mmoles) de 8-(phényl méthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxylate d'éthyle, et on chauffe le mélange au reflux pendant 4 h. On le refroidit à 0°C, on l'hydrolyse en ajoutant 24 ml d'eau, on le filtre sur terre d'infusoires, on sèche le filtrat sur sulfate de sodium, on le filtre et on évapore les solvants sous pression réduite. On purifie le résidu d'évaporation par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 97/3 à 93/7 de dichlorométhane et de méthanol.

25 On obtient 4,56 g de solide. Point de fusion : 129°C.

1A.2. (E)-But-2-ènedioate de exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (2:1).

Dans un ballon tricol de 250 ml, sous atmosphère d'argon, on introduit 0,56 g (14,7 mmoles) d'hydrure d'aluminium et de lithium en suspension dans 30 ml de tétrahydrofurane, on refroidit le mélange à 0°C, on ajoute 2,65 g (7,35 mmoles)

de exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxamide en solution dans 50 ml de tétrahydrofurane et on chauffe le mélange au reflux pendant 12 h.

On refroidit le mélange à 0°C, on hydrolyse l'excès

13

d'hydrure avec de la soude aqueuse 1 N, on élimine l'insoluble par filtration, on sèche le filtrat sur sulfate de sodium, on le filtre et on le concentre sous pression réduite.

5 On obtient 2,55 g de produit huileux dont on prépare le sel par addition de 1,7 g (14,7 mmoles) d'acide fumarique en solution dans 200 ml d'éthanol à une solution de 2,55 q de la base dans 50 ml d'éthanol, on évapore le solvant sous pression réduite et on recristallise le résidu dans un 10 mélange 4/1 de méthanol et d'éthanol.

On obtient 2,9 g de fumarate.

Point de fusion : 216,5-219°C.

1A.3. Chlorhydrate de exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-[[8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]_ 15 méthyl] propanamide.

Dans un ballon tricol de 250 ml, sous atmosphère d'argon, on introduit 0,95 q (2,74 mmoles) de exo-N-(2,3-dihydro-1Hindén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-20 méthanamine en solution dans 15 ml de dichlorométhane, on

ajoute 0,31 q (3,02 mmoles) de triéthylamine et enfin, goutte à goutte, 0,27 g (2,88 mmoles) de chlorure de propanoyle en solution dans 5 ml de dichlorométhane et on laisse le mélange sous agitation à température ambiante

25 pendant 5 h.

> On lave le mélange avec trois fois 50 ml d'eau, on sèche la phase organique sur sulfate de sodium, on la fitre, on la concentre sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec

30 un mélange 98/2 à 92/8 de dichlorométhane et de méthanol. On obtient 0,9 g de base.

On prépare le chlorhydrate par addition de 25 ml d'acide chlorhydrique, en solution 0,1 N dans le propan-2-ol, à une solution de 0,9 g (22,4 mmoles) de base dans 10 ml

35 d'acétate d'éthyle. On évapore les solvants sous pression réduite et on recristallise le résidu dans un mélange 9/1 d'acétate d'éthyle et de propan-2-ol.

On obtient 0,65 g de solide blanc.

Point de fusion : 208-210°C.

1A.4. (E) -But-2-ènedioate de exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1] octane-3-méthanamine (5:2).

Dans un ballon tricol de 250 ml, sous atmosphère d'argon,
on introduit 0,34 g (8,94 mmoles) d'hydrure d'aluminium et
de lithium en suspension dans 20 ml de tétrahydrofurane, on
refroidit le mélange à 0°C, on ajoute 1,8 g (4,47 mmoles)
de exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-[[8-(phénylméthyl)8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl]propanamide en solution
10 dans 40 ml de tétrahydrofurane et on chauffe le mélange au
reflux pendant 6 h.

On le refroidit à 0°C, on hydrolyse l'excès d'hydrure avec de la soude aqueuse 1 N, on élimine l'insoluble par filtration, on sèche le filtrat sur sulfate de sodium, on le

15 filtre et on le concentre sous pression réduite. On obtient 1,6 q de produit huileux.

On prépare le difumarate par addition de 0,96 g (8,24 mmoles) d'acide fumarique, en solution dans 250 ml d'éthanol, à une solution de 1,6 g (4,12 mmoles) de base dans

20 100 ml d'éthanol. On évapore le solvant sous pression réduite, et on recristallise le résidu solide dans un mélange 95/5 d'éthanol et de méthanol.

Après filtration et séchage on obtient 1,3 g de fumarate (5:2)

25 Point de fusion: 190-192°C.

Exemple 2A (Composé N°5A).

- (E)-But-2-ènedioate de exo-8-[(4-chlorophényl)méthyl]-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]_

 30 octane-3-méthanamine (2:1).
 - 2A.1. exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabi_cyclo[3.2.1] octane-3-méthanamine.

On prépare une suspension de 1,75 g (4,5 mmoles) de exo-N(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine dans 40 ml d'éthanol,
on ajoute 0,5 g de charbon palladié à 10% et on effectue
une hydrogénation dans un appareil de Parr, sous une
pression d'environ 0,32 MPa, à 45°C.

Après retour à la température ambiante on sépare le catalyseur par filtration, on concentre le filtrat sous pression réduite, on reprend le résidu huileux avec une solution d'ammoniaque et on l'extrait à l'éther diéthylique. On lave la phase organique à l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre et on la concentre sous pression réduite.

On obtient 1,1 g de résidu huileux jaune qu'on utilise tel quel dans l'étape suivante.

10

2A.2. (E)-But-2-ènedioate de exo-8-[(4-chlorophényl)_ méthyl]-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (2:1).

Dans un ballon tricol de 100 ml, sous atmosphère d'argon, on introduit 2,94 g (9,8 mmoles) de exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthan_amine en solution dans 45 ml de N,N-diméthylformamide, 2,2 g (10,7 mmoles) de 1-bromométhyl-4-chlorobenzène, 2,7 g (19,6 mmoles) de carbonate de potassium et 0,1 g d'iodure

de sodium, puis on chauffe le mélange à 60°C pendant 3 h.

On le laisse refroidir, on le verse sur 150 ml d'eau glacée et on l'extrait à l'acétate d'éthyle. On lave la phase organique à l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre, on concentre le filtrat sous pression réduite et on

purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 100/0 à 90/10 de dichloro_méthane et de méthanol.

On obtient 4,0 g de base dont on prépare le fumarate par addition de 2,1 g (18,8 mmoles) d'acide fumarique en solu-

tion dans 50 ml d'éthanol aux 4,0 g (9,4 mmoles) de base en solution dans 100 ml d'éthanol, on évapore le solvant sous pression réduite, et on recristallise le résidu dans l'éthanol.

On obtient 2,62 g de solide blanc.

35 Point de fusion : 198-199°C.

Exemple 3A (Composé N°3A).

Chlorhydrate de exo-8-(3-chlorobenzoyl)-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine.

5

Dans un ballon tricol de 50 ml, sous atmosphère d'argon, on introduit 0,75 g (2,51 mmoles) de $exo-N-(2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthan_amine en solution dans 18 ml de dichlorométhane, on ajoute$

- 10 0,51 g (5,03 mmoles) de triéthylamine puis, lentement,
 0,88 g (5,02 mmoles) de chlorure de 3-chlorobenzoyle, et on
 agite le mélange à température ambiante pendant 24 h.
 On verse le mélange sur 100 ml d'eau, on l'extrait à l'acé_
 tate d'éthyle, on sépare la phase organique, on la lave à
- 15 l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre, on concentre le filtrat sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 99/1 à 98/2 de dichlorométhane et de méthanol.
- On obtient 0,2 g de base dont on prépare le chlorhydrate par addition de 5 ml d'une solution 0,1 N d'acide chlorhy_drique dans le propan-2-ol à une solution des 0,2 g (0,42 mmole) de base dans 10 ml d'acétate déthyle, on évapore les solvants sous pression réduite et on recristallise le
- 25 résidu dans un mélange 95/5 d'acétate d'éthyle et de propan-2-ol.

On obtient 0,12 g de solide blanc.

Point de fusion : 213-215°C.

- 30 <u>Exemple 4A</u> (Composé N°14A).
 - (E)-But-2-ènedioate de $exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]_octane-3-méthanamine (2:1).$
- 35 4A.1. exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxamide.

En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 1A.1, à partir de 4,64 g (24 mmoles) de 4,7-diméthoxy-2,3-

dihydro-1*H*-indène-2-amine et 3,8 g (13,9 mmoles) de 8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxylate d'éthyle on obtient 4,1 g de solide qu'on utilise tel quel dans l'étape suivante.

5

4A.2. exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthan_amine.

En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 1A.2,

10 à partir de 4,85 g (11,5 mmoles) de exo-N-(4,7-diméthoxy2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo_
[3.2.1]octane-3-carboxamide et 0,88 g (23 mmoles) d'hydrure
d'aluminium et de lithium, on obtient 4,6 g de produit
huileux qu'on utilise tel quel dans l'étape suivante.

15

4A.3. exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N[[8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3yl]méthyl]propanamide.

En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 1A.3,

20 à partir de 4,6 g (11,3 mmoles) de exo-N-(4,7-diméthoxy2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo_
[3.2.1]octane-3-méthanamine, 1,3 g (12,8 mmoles) de
triéthylamine et 1,13 g (12,2 mmoles) de chlorure de
propanoyle, on obtient, après purification par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange
98/2 à 92/8 de dichlorométhane et de méthanol, 4,7 g de
produit huileux qu'on utilise tel quel dans l'étape
suivante.

30 4A.4. (E)-But-2-ènedioate de exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (2:1).

En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 1A.4, à partir de 4,7 g (10,1 mmoles) de exo-N-(4,7-diméthoxy-

2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-[[8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl]propanamide et 0,78 g (20,6 mmoles) d'hydrure d'aluminium et de lithium, on obtient, après purification par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 96/4 à 88/12 de

dichlorométhane et de méthanol, 4,5 g de composé sous forme d'huile jaune.

On en dissout 1,0 g (2,23 mmoles) dans 100 ml d'éthanol, on ajoute une solution de 0,52 g (4,46 mmoles) d'acide fuma_

5 rique dans 100 ml d'éthanol, on évapore le solvant sous pression réduite, et on recristallise le résidu solide dans l'éthanol.

On obtient 0,68 g de fumarate (2:1).

Point de fusion : 187-189°C.

10

Exemple 5A (Composé N°13A).

Chlorhydrate de exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(3-éthoxybenzoyl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]_octane-3-méthanamine.

15

20

- 5A.1. exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine.

 En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 2A.1, à partir de 4,95 g (11 mmoles) de exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine et 1,2 g de charbon palladié à 10%, on obtient 3,4 g de composé huileux qu'on utilise tel quel dans l'étape suivante.
- 25 5A.2. Chlorhydrate de exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-8-(3-éthoxybenzoyl)-N-propyl-8-azabi_cyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine.

En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 3A, à partir de 1,1 g (3,07 mmoles) de exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-30 dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine, 0,62 g (6,14 mmoles) de triéthylamine et 1,13 g (6,12 mmoles) de chlorure de 3-éthoxybenzoyle, on

- obtient, après purification par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 99/1 à 96/4 de dichlorométhane et de méthanol, 1,43 g de composé sous
- 35 dichlorométhane et de méthanol, 1,43 g de composé sous forme d'huile.

On prépare le chlorhydrate par addition de 30 ml d'acide chlorhydrique en solution 0,1 N dans le propan-2-ol à une solution de 1,43 g (2,82 mmoles) de base dans 30 ml

d'éthanol, on évapore les solvants sous pression réduite, et on recristallise le résidu solide dans un mélange 9/1 d'acétate d'éthyle et d'éthanol.

On obtient 0,56 g de solide blanc.

5 Point de fusion : 161-163°C.

Exemple 6A (Composé N°12A).

Chlorhydrate de exo-8-(3,4-diméthoxybenzoyl)-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabi_

10 cyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine.

En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 3A, à partir de 1,25 g (3,49 mmoles) de exo-N-(4,7-diméthoxy-2,3-dihydro-1H-indén-2-yl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-

- 3-méthanamine, 0,71 g (6,98 mmoles) de triéthylamine et 1,4 g (6,96 mmoles) de chlorure de 3,4-diméthoxybenzoyle, on obtient, après purification par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 99/1 à 96,5/3,5 de dichlorométhane et de méthanol, 1,5 g de
- 20 composé sous forme d'une huile jaune.

 On prépare le chlorhydrate par addition de 30 ml d'acide chlorhydrique en solution 0,1 N dans le propan-2-ol à une solution de 1,5 g (2,87 mmoles) de base dans 30 ml d'éthanol, on évapore les solvants sous pression réduite,
- 25 et on recristallise le résidu solide dans un mélange 9/1 d'acétate d'éthyle et d'éthanol.

On obtient 1,12 g de solide blanc.

Point de fusion : 134-136°C.

- 30 Exemple 1B (Composé N°1B).
 - (E)-But-2-ènedioate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (2:1).
- 35 1B.1. exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carbox_amide.

Dans un ballon tricol de 500 ml on introduit, sous atmo_ sphère d'azote, 20 ml de triméthylaluminium en solution 2 M WO 99/19325 PCT/FR98/02137

dans le toluène, on refroidit le mélange à 0°C, on ajoute, goutte à goutte, 7,75 g (39,7 mmoles) de 2,3-dihydro-1,4dioxane-2-méthanamine en solution dans 150 ml de toluène, on chauffe le mélange à 50°C puis, à cette température, on ajoute 6,9 g (25,1 mmoles) de 8-(phénylméthyl)-8-azabi cyclo[3.2.1]octane-3-carboxylate d'éthyle en solution dans 35 ml de toluène et on chauffe le mélange au reflux pendant 8 h.

On le refroidit à 0°C, on l'hydrolyse en ajoutant 50 ml d'eau, on le filtre sur terre d'infusoires, on sèche le filtrat sur sulfate de sodium, on le filtre et on évapore les solvants sous pression réduite.

On purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 95/5 de dichlorométhane 15 et de méthanol.

On obtient 8,4 g de composé sous forme d'huile.

1B.2. (E) -But-2-ènedioate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzo_ dioxan-2-yl)méthyl]-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo_ [3.2.1] octane-3-méthanamine (2:1).

Dans un ballon tricol de 1 l, sous atmosphère d'azote, on introduit 5 g (131 mmoles) d'hydrure d'aluminium et de lithium en suspension dans 50 ml de tétrahydrofurane, on refroidit le mélange à 0°C, on ajoute 8,4 g (21,4 mmoles)

de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-carboxamide en solution dans 420 ml de tétrahydrofurane et on chauffe le mélange au reflux pendant 15 h.

On le refroidit à 0°C, on hydrolyse l'excès d'hydrure avec de la soude aqueuse 1 N, on élimine l'insoluble par filtration, on sèche le filtrat sur sulfate de sodium et on le concentre sous pression réduite.

On obtient 7,3 g de base sous forme huileuse.

On en prélève 2,9 g (7,66 mmoles), on ajoute 1,8 g (15,5 35 mmoles) d'acide fumarique en solution dans l'éthanol, on évapore le solvant et on recristallise le résidu dans le propan-2-ol puis dans l'éthanol.

On obtient 1,3 g de solide blanc.

Point de fusion : 105-107°C.

20

PCT/FR98/02137

Exemple 2B (Composé N°15B).

Chlorhydrate de *exo-N*-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(4-méthoxybenzoyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (1:1).

5

2B.1. exo-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl][[8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl]_carbamate de 1,1-diméthyléthyle.

Dans un ballon tricol, sous atmosphère d'azote, on introduit 7,3 g (193 mmoles) de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-10 benzodioxan-2-yl) méthyl]-8-(phénylméthyl)-8azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine en solution dans 18 ml de dichlorométhane, on ajoute, goutte à goutte, 4,6 g (21 mmoles) de dicarbonate de bis(1,1-diméthyléthyle) en 15 solution dans 18 ml de dichlorométhane, et on agite le mélange à température ambiante pendant 24 h. On évapore le solvant sous pression réduite, on dissout le résidu dans 100 ml d'éther diéthylique, on lave la solution à l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre et 20 on concentre le filtrat sous pression réduite. On obtient 8,8 g de produit brut qu'on purifie par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 92,5/7,5 de dichlorométhane et de méthanol. On obtient 7,7 g de composé sous forme d'huile.

25

2B.2. exo-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]_
(8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-ylméthyl)carbamate de
1,1-diméthyléthyle.

On prépare une solution de 7,4 g (15,45 mmoles) de exo[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl][[8-(phényl_
méthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl]carbamate de
1,1-diméthyléthyle dans 240 ml d'éthanol, on ajoute 3,5 g
de charbon palladié à 10% et on effectue une hydrogénation
dans un appareil de Parr à 35°C sous une pression de
0,30 MPa.

Après refroidissement à la température ambiante on sépare le catalyseur par filtration et on concentre le filtrat sous pression réduite.

On obtient 5,23 g de résidu huileux qu'on utilise tel quel

0

5

dans l'étape suivante.

2B.3. exo-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl][[8-(4-méthoxybenzoyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl]_carbamate de 1,1-diméthyléthyle.

Dans un ballon tricol de 250 ml, sous atmosphère d'azote, on introduit 2 g (5,15 mmoles) de exo-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl](8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl_méthyl)carbamate de 1,1-diméthyléthyle, 52 ml de N,N-dimé_

thylformamide et 0,71 g (5,15 mmoles) de carbonate de potassium, on chauffe le mélange à 50°C, on ajoute 1 g (5,66 mmoles) de chlorure de 4-méthoxybenzoyle et on agite le mélange à 50°C pendant 10 h.

On évapore le solvant sous pression réduite, on ajoute au résidu 50 ml d'eau et 300 ml d'acétate d'éthyle, on sépare la phase organique, on la lave à l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre, on concentre le filtrat sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un

20 mélange 92/8 de dichlorométhane et de méthanol. On obtient 2,5 g de composé qu'on utilise tel quel dans l'étape suivante.

2B.4. Chlorhydrate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(4-méthoxybenzoyl)-8-azabicyclo_ [3.2.1]octane-3-méthanamine (1:1).

Dans un ballon de 100 ml on introduit 2,5 g (48 mmoles) de exo-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl][[8-(4-métho_xybenzoyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl]carbamate de

1,1-diméthyléthyle, 25 ml de dichlorométhane et 25 ml d'acide trifluoroacétique et on chauffe le mélange au reflux pendant 8 h.

On le refroidit, on ajoute, goutte à goutte, 30 ml de solution aqueuse de soude 10 N, on sépare la phase aqueuse, on l'extrait au dichlorométhane, on lave la phase organique à l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre, on concentre le filtrat sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 96/4 de dichlorométhane et de

WO 99/19325

méthanol.

15

On obtient 0,85 g de base qu'on transforme en chlorhydrate par addition d'éther diéthylique saturé d'acide chlorhydrique gazeux.

23

5 On obtient 0,45 g de solide blanc. Point de fusion : 93-110°C.

Exemple 3B (Composé Nº12B).

Chlorhydrate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2yl)méthyl]-8-(3-fluorobenzoyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3méthanamine (1:1).

- 3B.1. exo-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl][[8-(3fluorobenzoyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl] carbamate de 1,1-diméthyléthyle.
- En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 2B.3, à partir de 3,5 g (9 mmoles) de exo-[(2,3-dihydro-1,4benzodioxan-2-yl)méthyl](8-azabicyclo[3.2.1]oct-3ylméthyl) carbamate de 1,1-diméthyléthyle et 1,57 q (99 20 mmoles) de chlorure de 3-fluorobenzoyle, en présence d'une quantité catalytique d'iodure de potassium, on obtient
- l'étape suivante. 25 3B.2. Chlorhydrate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(3-fluorobenzoyl)-8-azabicyclo[3.2.1]

2,7 g de produit huileux qu'on utilise tel quel dans

octane-3-méthanamine (1:1). En utilisant le mode opératoire décrit dans l'exemple 2B.4,

- à partir de 2,7 g (5,28 mmoles) de exo-[(2,3-dihydro-1,4benzodioxan-2-yl)méthyl][[8-(3-fluorobenzoyl)-8-azabicyclo [3.2.1]oct-3-yl]méthyl]carbamate de 1,1-diméthyléthyle, on obtient, après purification par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 96,5/3,5 de dichlorométhane et de méthanol, 1,6 g de composé sous forme 35 de base.
 - On prépare le chlorhydrate en traitant 0,5 g de base avec une solution 0,1 N d'acide chlorhydrique dans le propan-2ol, on évapore le solvant et on recristallise le résidu dans l'acétate d'éthyle.

On isole finalement 0,4 g de solide blanc. Point de fusion : 206-209°C.

Exemple 4B (Composé N°4B).

5 (E)-But-2-ènedioate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(3-fluorophényl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (1:1).

24

Dans un ballon tricol de 250 ml, sous atmosphère d'azote, on introduit 0,25 g (6,6 mmoles) d'hydrure d'aluminium et de lithium, 10 ml de tétrahydrofurane et 1 g (2,4 mmoles) de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(3-fluorobenzoyl)-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine en solution dans 60 ml de tétrahydrofurane, et on agite le

15 mélange à la température du reflux pendant 2 h, puis à température ambiante pendant 24 h.

On le refroidit à 0°C, on hydrolyse l'excès d'hydrure avec de la soude aqueuse 1 N, on élimine l'insoluble par filtration, on sèche le filtrat sur sulfate de sodium, on

20 le filtre, on concentre le filtrat sous pression réduite et on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 93/7 de dichlorométhane et de méthanol.

On obtient 0,6 g de base qu'on dissout dans 5 ml d'éthanol, 25 on ajoute 0,35 g (3 mmoles) d'acide fumarique et on laisse cristalliser par refroidissement.

On obtient 0,2 g de fumarate.

Point de fusion : 132-134°C.

30 <u>Exemple 5B</u> (Composé N°8B).

(E)-But-2-ènedioate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]_octane-3-méthanamine (2:1).

5B.1. exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-N[[8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]_
méthyl]propanamide.

Dans un ballon tricol de 250 ml on introduit 3 g (7,9) mmoles) de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-

WO 99/19325 25

yl) méthyl] -8-(phénylméthyl) -8-azabicyclo[3.2.1] octane-3méthanamine, 100 ml de dichlorométhane, 0,75 g (8,7 mmoles) de chlorure de propanoyle en solution dans 10 ml de dichlorométhane, et on agite le mélange à température 5 ambiante pendant 20 h.

On lave le mélange avec trois fois 50 ml d'eau, on sèche la phase organique sur sulfate de sodium, on la filtre, on concentre le filtrat sous pression réduite, et on purifie le résidu par chromatographie sur gel de silice en éluant 10 avec un mélange 94/6 de dichlorométhane et de méthanol. On obtient 1,6 g de composé qu'on utilise tel quel dans l'étape suivante.

5B.2. (E) -But-2-enedioate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzo_ 15 dioxan-2-yl)méthyl]-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (2:1).

Dans un ballon tricol de 100 ml, sous atmosphère d'azote, on introduit 0,3 g (7,4 mmoles)d'hydrure d'aluminium et de lithium et 15 ml de tétrahydrofurane, on refroidit le

- 20 mélange à 0°C, on ajoute 1,6 g (3,7 mmoles) de exo-N-[(2,3dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-N-[[8-(phénylméthyl)-8-azabicyclo[3.2.1]oct-3-yl]méthyl]propanamide en solution dans 32 ml de tétrahydrofurane, et on chauffe le mélange au reflux pendant 7 h.
- 25 On le refroidit à 0°C, on hydrolyse l'excès d'hydrure avec de la soude aqueuse 1 N, on élimine l'insoluble par filtration, on sèche le filtrat sur sulfate de sodium, on le filtre et on concentre le filtrat sous pression réduite. On prépare le fumarate à partir de 1,45 g (3,44 mmoles) de
- 30 base en solution dans 5 ml d'éthanol et 0,8 g (6,9 mmoles) d'acide fumarique en solution dans 10 ml d'éthanol. On recueille le précipité par filtration et on le recristallise dans l'éthanol.

On obtient 1,1 g de solide blanc.

Point de fusion : 190-191°C. 35

Exemple 6B (Composé N°21B).

Chlorhydrate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(4-méthylbenzoyl)-N-propyl-8-azabicyclo_[3.2.1]octane-3-méthanamine (1:1).

5

- 6B.1. exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-Npropyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine. Dans un ballon de 250 ml, sous atmosphère d'azote, on introduit 3,45 g (8,2 mmoles) de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-10 benzodioxan-2-yl) méthyl]-8-(phénylméthyl)-N-propyl-8azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine, 70 ml de méthanol, 3,4 g de charbon palladié à 10% et 3,4 g de formiate d'ammonium, et on chauffe le mélange au reflux pendant 2 h. On le laisse refroidir, on élimine le catalyseur par 15 filtration, on évapore le solvant sous pression réduite, on dissout le résidu dans du dichlorométhane, on lave la solution à l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre et on concentre le filtrat sous pression réduite. On obtient 1,8 g de composé qu'on utilise tel quel dans 20 l'étape suivante.
 - 6B.2. Chlorhydrate de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-(4-méthylbenzoyl)-N-propyl-8-azabi_cyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine (1:1).
- Dans un ballon tricol de 100 ml, sous atmosphère d'azote, on introduit 1 g (3 mmoles) de exo-N-[(2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-N-propyl-8-azabicyclo[3.2.1]_octane-3-méthanamine, 10 ml de tétrahydrofurane, 10 ml d'acétate d'éthyle et 0,31 g (3 mmoles) de triéthylamine.
- On refroidit le mélange à 0°C, on ajoute, goutte à goutte, 0,51 g (3,3 mmoles) de chlorure de 4-méthylbenzoyle en solution dans 1 ml d'acétate d'éthyle et on agite le mélange à température ambiante pendant 5 h.
- On élimine le chlorhydrate de triéthylamine par filtration,
 35 on concentre le filtrat sous pression réduite, on dissout
 le résidu dans du dichlorométhane, on lave la solution à
 l'eau, on la sèche sur sulfate de sodium, on la filtre, et
 on concentre le filtrat sous pression réduite.
 On obtient 1,4 g de base dont on prépare le chlorhydrate

WO 99/19325 PCT/FR98/02137

par addition de 30 ml d'éther diéthylique saturé d'acide chlorhydrique gazeux.

Après recristallisation on obtient 0,65 g de solide blanc. Point de fusion : 95-112°C.

5

35

Exemple 7B (Composé N°22B).

Chlorhydrate de 8-benzoyl-N-[(3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-2-yl)méthyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine.

On prépare une suspension de 0,6 g (1,9 mmoles) de 4-méthylbenzènesulfonate de (3,4-dihydro-2H-1-benzopyran-2-yl)méthyle, 1 g (4,1 mmoles) de 8-benzoyl-8-azabicyclo_[3.2.1]octane-3-méthanamine et 0,26 g (1,9 mmoles) de carbonate de potassium dans 11 ml d'acétonitrile, et on la chauffe au reflux pendant 18 h.

On ajoute un peu d'iodure de potassium et 0,15 g de

On ajoute un peu d'iodure de potassium et 0,15 g de carbonate de potassium supplémentaire et on chauffe au reflux pendant encore 8 h.

On élimine l'insoluble par filtration, on concentre le

20 filtrat sous pression réduite, on reprend le résidu avec du
dichlorométhane, on lave la solution à l'eau, on la sèche
sur sulfate de sodium, on la filtre, on concentre le
filtrat sous pression réduite et on purifie le résidu par
chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec

25 un mélange 80/20 puis 70/30 d'acétate d'éthyle et de méthanol.

On prépare le chlorhydrate au moyen d'une solution $0,1\ N$ d'acide chlorhydrique dans le propan-2-ol. On obtient $0,4\ g$ de solide.

30 Point de fusion : 148,5-151,5°C.

Exemple 8B (Composé N°24B).

Chlorhydrate de 8-benzoyl-N-[(4-oxo-2,3-dihydro-4H-1-benzopyran-3-yl)méthyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine.

Dans un ballon tricol on introduit 1,71,g (6,1 mmoles) de chlorhydrate de 8-benzoyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine, 0,2 g (6,3 mmoles) de paraformaldéhyde et

quelques gouttes d'acide chlorhydrique concentré dans 10 ml de propan-2-ol, on chauffe le mélange au reflux pendant 5 min, on ajoute 0,78 g (5,3 mmoles) de 2,3-dihydro-4H-1benzopyran-4-one en solution dans 10 ml de propan-2-ol et 5 on reprend le chauffage au reflux pendant 18 h. On refroidit le mélange et on recueille directement le chlorhydrate par filtration. On obtient 1,26 g de solide.

Point de fusion : 187-189°C.

10

Exemple 9B (Composé N°29B).

Chlorhydrate de (S)-exo-8-benzoyl-N-[8-méthoxy-2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3méthanamine (1:1).

15

- 9B.1. (S) -8-méthoxy-1,4-benzodioxane-2-méthanol. La préparation de ce composé est décrite dans Tet. Letters (1992) 33 6283-6286.
- 9B.2. (R)-4-Méthylbenzènesulfonate de (8-méthoxy-20 2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyle. On dissout 410 mg (2,1 mmoles) de (S)-8-méthoxy-1,4benzodioxane-2-méthanol dans 5 ml de pyridine, on ajoute 398 mg (2,1 mmoles) de chlorure de 4-méthylbenzènesulfonyle 25 et on agite le mélange à température ambiante pendant 20 h. On le verse sur 30 ml d'eau glacée, on l'extrait avec 2 fois 15 ml d'acétate d'éthyle, on lave la phase organique avec une solution aqueuse 1 N d'acide chlorhydrique, puis avec une solution aqueuse d'hydrogénocarbonate de sodium. 30 puis avec de l'eau, et on la sèche sur sulfate de sodium. On la filtre, on évapore le solvant sous pression réduite, on reprend le résidu avec du pentane, on recueille le solide gommeux, on le lave au pentane et on le sèche sous pression réduite.
- On isole 405 mg de composé qu'on utilise tel quel dans l'étape suivante.

9B.3. Chlorhydrate de (S)-exo-8-benzoyl-N-[8-méthoxy-2,3dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-azabicyclo_ [3.2.1] octane-3-méthanamine (1:1).

Sous atmosphère inerte on prépare une suspension de 380 mg 5 (1,08 mmole) de (R)-4-méthylbenzènesulfonate de (8-méthoxy-2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyle, 530 mg (2,16 mmoles) de 8-benzoyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3méthanamine et 180 mg (1,3 mmole) de carbonate de potassium dans 5 ml d'acétonitrile, et on la chauffe au reflux 10 pendant 57 h.

On évapore le solvant sous pression réduite, on reprend le résidu avec du dichlorométhane et de l'eau, on sépare la phase organique, on la lave à l'eau jusqu'à pH neutre, on la filtre, on évapore le solvant sous pression réduite, et

15 on purifie le résidu par chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec un mélange 98/2 puis 95/5 de dichlorométhane et de méthanol.

On prépare le chlorhydrate au moyen d'une solution 0,1 N d'acide chlorhydrique dans le propan-2-ol.

20 On isole finalement 135 mg de solide. Point de fusion : 210-211°C $[\alpha]_0^{20} = -53$ ° (c=0,1, MeOH).

Exemple 10B (Composé N°31B).

35

Chlorhydrate de (S)-exo-8-benzoyl-N-[7-chloro-2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3méthanamine (1:1).

- 10B.1. (R)-4-Méthylbenzènesulfonate de (7-chloro-2,3-dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyle.
- 30 La préparation de ce composé est décrite dans la demande de brevet WO 97/03071, pages 42-43.
 - 10B.2. Chlorhydrate de (S) -exo-8-benzoyl-N-[7-chloro-2,3dihydro-1,4-benzodioxan-2-yl)méthyl]-8-azabicyclo_ [3.2.1] octane-3-méthanamine (1:1).

On prépare une suspension de 1,1 g (3,1 mmoles) de (R)-4-méthylbenzènesulfonate de (7-chloro-2,3-dinydro-1,4benzodioxan-2-yl)méthyle, 1,5 g (6,2 mmoles) de 8-benzoyl-8-azabicyclo[3.2.1]octane-3-méthanamine et 515 mg (3,7

mmoles) de carbonate de potassium dans 20 ml d'acéto_
nitrile, et on la chauffe au reflux pendant 48 h.

On évapore le solvant sous pression réduite, on reprend le
résidu avec du dichlorométhane et de l'eau, on sépare la

5 phase organique, on la lave jusqu'à pH neutre, on la sèche
sur sulfate de sodium, on la filtre, on évapore le filtrat
sous pression réduite, et on purifie le résidu par
chromatographie sur colonne de gel de silice en éluant avec
un mélange 98/2 puis 95/5 de dichlorométhane et de

10 méthanol.

On prépare le chlorhydrate au moyen d'une solution 0,1 N d'acide chlorhydrique dans le propan-2-ol.
On isole finalement 230 mg de solide.

Point de fusion : 164,5-167°C [α]_D²⁰ = -56° (c=0,1, MeOH).

15

Les tableaux A et B qui suivent illustrent les structures chimiques et les propriétés physiques de quelques composés de l'invention.

Tableau A

И°	v	Y	Z	Isom	Sel	F (°C)
1A	Н	Н	0	β	HCl 1:1	206-208,5
2A	Н	3-OCH ₂ CH ₃	0	β	HCl 1:1	144-146,5
ЗА	Н	3-Cl	0	β	HCl 1:1	213-215
4A	H	Н	н,н	β	fum 5:2	190-192
5A	Н	4-Cl	н,н	β	fum 2:1	198-199
6A	Н	3-Cl	н,н	β	fum 2:1	210-211
7A	4,7-(OCH ₃) ₂	н	0	β	HCl 1:1	138-141
8A	4,7-(OCH ₃) ₂	3-C1	0	β	HCl 1:1	222,5-225
9A	4,7-(OCH ₃) ₂	3-OCH ₃	0	β	HCl 1:1	213-214,5
10A	4,7-(OCH ₃) ₂	4-Cl	0	β	HCl 1:1	226-228
11A	4,7-(OCH ₃) ₂	3,4-Cl ₂	0	β	HCl 1:1	215-217
12A	4,7-(OCH ₃) ₂	3,4-(OCH ₃) ₂	0	β	HCl 1:1	134-136
13A	4,7-(OCH ₃) ₂	3-OCH ₂ CH ₃	0	β	HCl 1:1	161-163
14A	4,7-(OCH ₃) ₂	Н	н,н	β	fum 2:1	187-189

Dans la colonne "Isom" est indiquée la forme isomère géométrique du cycle azabicyclooctane.

Dans la colonne "Sel", "HCl" désigne un chlorhydrate et "fum" désigne un (E)-but-2-ènedioate, ou fumarate ; les rapports molaires acide:base sont indiqués.

°N	×	×	п	2	Λ	X	Я	Isom	Sel	F (°C)
1B	0	0	Н	н'н	Н	Н	Н	β	fum 2:1	105-107
2B	0	0	Н	н'н	н	3-0CH ₃	н	8	fum 2:1	77-85
3B	0	0	Н	н'н	н	3-0CH2CH3	Ħ	В	fum 1:1	126-129
4B	0	0	Н	н'н	н	3-臣	Ħ	8	fum 1:1	132-134
5B	0	0	(-1	н'н	Н	3-01	ж	β	fum 2:1	111-116
6B	0	0	Н	н'н	н	3-CH ₃	Ħ	В	fum 2:1	142-146
7B	0	0	-	н'н	н	4-C1	н	β	fum 2:1	206-207
8B	0	0	Н	н'н	н	ж	(CH ₂) ₂ CH ₃	б	fum 2:1	190-191
9B	0	0	Н	0	н	щ	Ħ	В	HCl 1:1	80-90
10B	0	0	Н	0	Ħ	3-0CH ₃	H	В	HCl 1:1	181-183
11B	0	0	Н	0	н	3-OCH ₂ CH ₃	Ħ	β	HCl 1:1	192-194
12B	0	0	Н	0	н	ڪ بر - 3	H.	θ	HCl 1:1	206-209
13B	0	0	Н	0	н	3-C1	Н	β	HCl 1:1	91-100

F (°C)	213-214	93-110	123-124	217,5-219	217,5-219	104-109	80-115	95-112	148,5-151,5	84-104	187-189 (d)	181-183,5	189-191	122-123	218,5-220	$210-211$ $[\alpha]_{D}^{20} = -53^{\circ}$	$211-213$ $[\alpha]_{D}^{20} = +52^{\circ}$
Sel	1:1	11:1	1	1:1	1:1	1 1:1	1 1:1	11:1	1 1:1	1:1	1:1	1:1	1 1:1	1:1	1 1:1	1 1:1	1 1:1
	нст	HCI		HCI	нсл	нст	HC1	HC1	HCI	HC1	HCI	HCI	HC1	HCI	HCI	HC1	HC1
Isom	β	g.	Ø.	β	δ.	β	β	β	ξ	8	β	β	θ	β	Θ.	β -(S)	(R) -β
84	H	н	Ħ	Ħ	出	н	(CH ₂) ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ CH ₃	Ħ	æ	н	Ħ	Œ	Ħ	Ħ	н	н
¥	3-CH ₃	4-0CH ₃	4-C1	4 - CH ₃	Ħ	Ħ	н	4-CH ₃	Ħ	н	н	Н	н	н	н	н	н
Λ	H	н	н	н	7-C1	5-F	н	н	н	H	н	7-CH ₃	5-CH3	5-0CH ₃	8-0CH3	8-0CH3	8-0CH ₃
2	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0
ri Fi	н	ч	Н	ر ا	`⊢	г	Н	Н	H	Н	Н	Н	Н	Н	Н	Н	н
Z	0	0	0	0	0	0	0	0	CH2	0	0	0	0	0	0	0	0
×	0	0	0	0	0	0	0	0	0	CH2	<u>ც</u>	8	8	0	0	0	0
°N	14B	15B	16B	17B	18B	19B	20B	21B	22B	23B	24B	25B	26B	27B	28B	29B	30B

×	X	¤	7	>	*	pz;	Isom	Sel	F (°C)
	((<u>ז</u>	Þ	,	g-(S)	HC] 1:1	164,5-167
	>	4	>	T)-/	4	T •	<u>.</u>	† †	$[\alpha]_{D}^{20} = -56^{\circ}$
					;	:	ĵ		181-183
0	0	П	0	7-C1	Ħ	I	d- (x)	HCI I:I	$[\alpha]_{D}^{20} = +57^{\circ}$
0	0		0	8-0CH ₃	4 - CH ₃	н	В	HCl 1:1	175-176
0	0	Н	0	8-0CH3	3-OCH ₂ CH ₃	н	6	HCl 1:1	102-103
0	0	Н	0	7-C1	3-CH ₃	н	в	HCl 1:1	128-130
0	0	Н	0	7-C1	3-0CH ₃	Ħ	8	HCl 1:1	190-193,5
0	0	Н_	0	6 - F	耳	Ħ	В	HCl 1:1	115

La numérotation des atomes de l'hétérocycle contenant W et X est données à titre pas néces-× Dans la colonne "Isom" est indiquée la forme isomère géométrique du cycle particulier lorsque pour situer le substituant V ; elle n'est e la nomenclature, sairement conforme aux règles de représente un groupe CH_2 ou CO. indicatif, essentiellement

position 2 du cycle Dans la colonne "Sel", "-" désigne un composé à l'état de base, "HCl" désigne un l'atome en concernent (S)et azabicyclooctane. Les mentions (R) 2,3-dihydro-1,4-dioxane.

colonne "F (°C)", "(d)" indique un point de fusion avec décomposition. (c=0,1, MeOH)donnés pour 32B sont ſď pouvoirs rotatoires des composés 29B molaires acide:base sont indiqués. Dans la

chlorhydrate et "fum" désigne un (E)-but-2-ènedioate, ou fumarate ; les rapports

35

Les composés de l'invention ont été soumis a une série d'essais pharmacologiques qui ont mis en évidence leur intérêt comme substances à activités thérapeutiques.

Etude de l'affinité pour les récepteurs dopaminerques du 5 type D, dans le striatum de rat.

Les composés déplacent la liaison d'un ligand spécifique marqué, la spipérone (désignée ci-après par "[3H]spipérone" et décrite par Briley et Langer., Eur. J. Pharmacol. (1978)

50 283) sur les récepteurs D2 présents dans le striatum du 10 rat.

Les animaux utilisés sont des rats mâles Sprague-Dawley de 150 à 250 q. Après décapitation on en prélève le cerveau et on excise le striatum. On broie le tissu à l'aide d'un

- 15 broyeur Polytron™ dans 50 volumes de tampon Tris-HCl 50 mM contenant du chlorure de sodium (120 mM), du chlorure de potassium (5 mM) et dont le pH est ajusté à 7,4 (soit 100 mg de tissu frais par 5 ml). On lave les tissus homogénéisés deux fois à 4°C, en les centrifugeant à chaque fois
- pendant 10 mm à 40000xg et en remettant le culot en suspen-20 sion dans du tampon frais refroidi. Finalement on met le dernier culot en suspension dans le même volume de tampon et on ajoute de l'acide ascorbique (0,1 % en concentration finale) et de la pargyline (10 μM en concentration finale).
- 25 On laisse ensuite incuber à 37°C pendant 10 mn. On détermine la liaison de la [3H] spipérone (New England Nuclear, activité spécifique 20-40 mCi/mmole) en faisant incuber 100 μ l de la suspension membranaire avec le radioligand (0,25 nM) dans un volume final de 1 ml, pendant
- 30 20 minutes, à 37°C, en présence ou en l'absence du composé à étudier. On détermine la liaison non spécifique en présence d'halopéridol à la concentration de 10 µM. Après incubation, on récupère les membranes par filtration sur filtres Whatman GF/B^{TM} qu'on lave avec deux volumes de 5 ml
- 35 de tampon glacé. On extrait les filtres dans le liquide de scintillation et on en mesure la radioactivité par scintigraphie liquide avec une efficacité de 50 à 60 %. Pour chaque composé testé, on exprime les résultats par la CI₅₀, c'est à dire par la concentration qui inhibe 50 % de la

liaison de la [3H] spipérone, calculée par une méthode graphique ou mathématique.

Pour les composés de l'invention les CI_{50} se situent entre 0,005 et 2 μM .

5

Etude de l'affinité pour les récepteurs dopaminergiques D, dans le noyau caudé bovin.

Les composés ont fait l'objet d'une étude *in vitro* quant à leur affinité pour les récepteurs dopaminergiques D₃

- obtenus à partir d'une préparation membranaire du noyau caudé bovin, essentiellement comme décrit par Schoemaker H. dans Eur. J. Pharmacol. (1993) 242 R1-R2.
 - Le jour de l'expérience, les noyaux caudés bovins (Collect Organe, Paris, France), entreposés à -80°C, sont décongelés
- et homogénéisés à 4°C dans 10 volumes de tampon (Tris 10 mM, EDTA 1 mM, pH 7,5 à 25°C) à l'aide d'un Polytron™ (position 5, 30 s). L'homogénat est centrifugé à 2500 g pendant 1 min (centrifugeuse Sorvall™ munie d'un rotor SS34). Le surnageant est récupéré et centrifugé à 35000 q
- pendant 15 min, le culot est lavé par remise en suspension dans 10 volumes de tampon, homogénéisation et centrifugation, et le culot final est mis en suspension dans 10 volumes de tampon et préincubé à 37°C pendant 10 min.
- L'homogénat est centrifugé à 35000 g pendant 15 min, le culot est remis en suspension dans le tampon d'incubation, (HEPES 50 mM, EDTA 1 mM, 8-hydroxyquinoléine 50 μM, acide ascorbique 0,005%, pH 7,5 à 25°C), à raison de 100 mh de tissu initial par ml.
- La suspension membranaire (150 μ l) est incubée à 23°C pendant 60 min dans des tubes, en présence de 0,8 nM de [³H]7-OH-DPAT (activité spécifique 120-160 Ci/mmole, AmershamTM) dans un volume final de 1 ml de tampon d'incubation contenant 0,2 μ M de chlorhydrate de zolpidem et 1 mg
- d'albumine de serum bovin, en présence ou en l'absence de composé à tester. L'incubation est arrêtée par filtration sur Brandel Harvester M-48™, avec utilisation de filtres Whatman GF/C™ préalablement traités avec de l'albumine de serum bovin (0,1% pendant 30 min. Après prédilution avec

WO 99/19325

37

4 ml de tampon (Tris 50 mM, NaCl 120 mM, KCl 5 mM, pH 7,4 à 25°C) de chaque milieu réactionnel, les tubes sont rincés 2 fois avec 4 ml de ce tampon.

Les filtres sont découpés puis séchés dans une étuve à $120\,^{\circ}\text{C}$ pendant 10 min et la radioactivité retenue sur les filtres est déterminée par spectrométrie à scintillation liquide. La liaison non spécifique est déterminée en présence de 1 μM de dopamine.

Pour chaque concentration de composé étudié, le pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique du $[^3H]$ 7-OH-DPAT est calculée, puis la CI_{50} , concentration qui inhibe 50% de la liaison, est déterminée.

Les CI_{50} des composés de l'invention sont de l'ordre de 0,005 à 2 μM .

15

Etude de l'affinité pour les récepteurs sérotoninergiques du type 5-HT_{1A}.

Les composés déplacent la liaison d'un ligand spécifique marqué, la [3H]-8-hydroxy-di-n-propylamino-2 tétraline

20 (désignée ci-après par "[3H]-8-OH-DPAT" et décrite par Gozlan et coll., *Nature* (1983) **305** 140) sur les récepteurs 5-HT_{1A} présents dans l'hippocampe du rat.

Les animaux utilisés sont des rats mâles Sprague-Dawley de 160 à 200 g. Après décapitation on en prélève le cerveau et

- on excise l'hippocampe. On broie le tissu dans un appareil Ultra-Turrax Polytron™ pendant 30 s à la moitié de la vitesse maximale dans 10 volumes de tampon Tris 50 mM d'un pH ajusté à 7,4 avec de l'acide chlorhydrique (soit 100 mg de tissu frais par ml). On lave les tissus homogénéisés
- deux fois à 4°C, en les centrifugeant à chaque fois pendant 10 mn à 48000xg et en remettant le culot en suspension dans du tampon frais refroidi. Finalement on met le dernier culot en suspension dans le tampon pour arriver à une concentration de 50 mg de tissu de départ par ml de tampon
- à 50 mM. On laisse ensuite incuber à 37°C pendant 10 mm. On détermine la liaison avec la [³H]8-OH-DPAT (1 nM) par incubation de 50 μ l de suspension de membranes dans un volume final de 250 μ l de tampon contenant 10 μ M de pargyline et 3 μ M de paroxétine. Après une incubation de

WO 99/19325 PCT/FR98/02137

38

15 mm à 37°C on récupère les membranes par filtration sur filtres Whatman GF/BTM qu'on lave trois fois avec des quantités aliquotes de 5 ml de tampon glacé. On extrait les filtres dans le liquide de scintillation et on en mesure la radioactivité par scintigraphie liquide. On définit la liaison spécifique de la [3 H]8-OH-DPAT comme la quantité de radioactivité retenue sur les filtres et pouvant être inhibée par co-incubation avec de la 5-hydroxytryptamine à 10 μ M. A une concentration de 1 nM de [3 H]8-OH-DPAT la

10 liaison spécifique représente 90% de la radioactivité totale récupérée sur le filtre.

15

20

35

Pour chaque concentration de composé étudié on détermine le pourcentage d'inhibition de la liaison avec la [3 H]8-OH-DPAT, puis la concentration CI $_{50}$, concentration qui inhibe 50% de la liaison.

Pour les composés de l'invention les CI_{50} se situent entre 0,5 et 500 nM.

Etude de l'affinité pour les récepteurs sérotoninergiques de type 5-HT₂.

Les composés de l'invention ont encore fait l'objet d'un essai in vitro de déplacement de la liaison de la spipérone sur les récepteurs sérotoninergiques $(5-HT_2)$ du cortex cérébral du rat.

Pour cet essai on prélève les cerveaux de rats, on en dissèque le cortex et on l'homogénéise à 0°C dans 10 volumes d'un mélange contenant, par litre, 50 millimoles de tampon Tris/HCl à pH = 7,4, 120 millimoles de chlorure de sodium et 5 millimoles de chlorure de potassium. On centrifuge le mélange homogène à 40000xg pendant 10 min puis, à deux

mélange homogène à 40000xg pendant 10 min puis, à deux reprises, on récupère le culot, on le lave en le mettant en suspension dans le même mélange tampon, on l'homogénéise de nouveau et on le centrifuge. Pour terminer on dilue le culot final dans le même mélange tampon à raison de 100 mg de tissu humide pour 1 ml de tampon.

On soumet alors le tissu à une incubation préalable de 10 min à 37°C en présence de 10 micromoles/l de pargyline, puis à une incubation de 20 min à 37°C en présence de [3H]spipérone (activité spécifique : 15 à 30 Ci par

WO 99/19325 PCT/FR98/02137

39

millimole) à la concentration de 0,3 nanomole/1 et du composé à étudier.

On récupère ensuite les membranes par filtration sur filtres Whatman GF/B™, qu'on lave deux fois avec 5 ml de tampon froid. La radioactivité retenue par le filtre est mesurée par scintigraphie liquide.

Pour évaluer l'activité des composés on établit la courbe du pourcentage d'inhibition de la liaison spécifique de [3H] spipérone en fonction de la concentration en drogue

déplaçante. On détermine graphiquement la concentration 10 CI₅₀, concentration qui inhibe 50 % de la liaison spécifique.

La liaison spécifique est définie comme étant la liaison déplacée par 100 micromoles/l de 5-HT.

15 Les concentrations CI₅₀ des composés de l'invention se situent entre 0,2 et 5 μ M.

Les résultats des essais montrent que les composés de l'invention possèdent une forte affinité pour les 20 récepteurs dopaminergiques de type D2 et D3 et pour les récepteurs sérotoninergiques de type 5-HT_{1A} et 5-HT₂. Ces résultats suggèrent que les composés peuvent être utilisés pour le traitement des affections et pathologies liées aux dysfonctionnements des transmissions dopamin-25 ergique et sérotoninergique, en particulier des récepteurs dopaminergiques D, et D, et sérotoninergiques 5-HT, et

5-HT2. Ainsi on peut les utiliser pour le traitement des psychoses, en particulier de la schizophrénie (forme 30 déficitaire et forme productive) et des symptômes extrapyramidaux aigus ou chroniques induits par les neuroleptiques, pour le traitement des diverses formes d'anxiété, des attaques de panique, des phobies, des troubles obsessionnels compulsifs, pour le traitement des diffé-35 rentes formes de dépression, y compris la dépression

psychotique, pour le traitement des troubles dus à l'abus ou au sevrage d'alcool, des troubles du comportement sexuel, des troubles de la prise de nourriture, et pour le traitement de la migraine.

WO 99/19325 PCT/FR98/02137

40

A cet effet ils peuvent être présentés sous toutes formes appropriées à leur administration par voie orale ou parentérale, associés à tous excipients convenables, et dosés pour permettre une posologie journalière de 1 à 1000 mg.

Revendications

1. Composé, sous forme d'isomère géométrique pur ou de mélange de tels isomères, répondant à la formule générale (I)

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ U & & & \\ \hline R & & & \end{array}$$

10

5

dans laquelle

U représente

A) soit un groupe 2,3-dihydro-1H-indén-2-yle de formule générale (A)

20

B) soit un groupe hétérocyclique de formule générale (B)

$$V \xrightarrow{X} CH_2)_n$$
 (B)

25

30

dans lesquelles

V représente un atome d'hydrogène ou d'halogène, un groupe (C_1-C_3) alkyle ou un ou deux groupes (C_1-C_3) alcoxy,

W et X représentent chacun, respectivement, soit deux atomes d'oxygène, soit un atome d'oxygène et un groupe CH_2 , soit un groupe CH_2 et un atome d'oxygène, soit un atome d'oxygène et un groupe CO,

n représente le nombre 0 ou 1,

R représente soit un groupe propyle lorsque U représente un groupe 2,3-dihydro-1H-indén-2-yle de formule générale (A), soit un atome d'hydrogène ou un groupe (C_1 - C_3) alkyle lorsque U représente un groupe hétérocyclique de formule générale (B),

Y représente un ou plusieurs atomes ou groupes choisis

20

25

parmi les suivants : hydrogène, halogène, (C_1-C_3) alkyle et (C_1-C_3) alcoxy, et

Z représente deux atomes d'hydrogène ou un atome d'oxygène.

5 2. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il répond à la formule générale (IA)

$$\begin{array}{c|c} V & & \\ \hline & N & \\ \hline & CH_3 & \\ \end{array}$$

- 15 dans laquelle V, Y et Z sont tels que définis dans la revendication 1.
 - 3. Composé selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'il répond à la formule générale (IB)

$$V \xrightarrow{X} V \xrightarrow{N} Z$$

$$V \xrightarrow{X} CH_{2n} R$$

$$(IB)$$

dans laquelle V, W, X, Y et Z sont tels que définis dans la revendication 1.

- 4. Médicament caractérisé en ce qu'il consiste en un 30 composé selon l'une des revendications 1 à 3.
 - 5. Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient un composé selon l'une des revendications 1 à 3, associé à un excipient.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C070451/02 A61K31/36

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

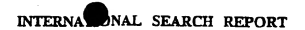
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 - C070 - A61K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

С. ВОСИМ	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 532 398 A (SYNTHELABO) 17 March 1993 * whole document *	1,2,4
A	EP 0 447 292 A (SYNTHELABO) 18 September 1991 * whole document *	1,2,4
A	EP 0 081 054 A (BEECHAM GROUP PLC) 15 June 1983 see page 44; claim 1	1,2,4
A	FR 2 681 325 A (FABRE PIERRE MÉDICAMENT) 19 March 1993 * whole document *	1,3,4
A	EP 0 540 914 A (BAYER AG) 12 May 1993 * examples 35,36,54,55; page 14,lines 51-56 *	1,3,4
	-/	

	-/
Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance. "E" earlier document but published on or after the international filling date. "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. "P" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed.	T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention 'X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. '&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 12 January 1999	Date of mailing of the international search report 21/01/1999
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo rd, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Bijlen, H



n. national Application No PCT/FR 98/02137

C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	1CI/FR 90/0213/		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	WO 94 20466 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 15 September 1994 see page 1	1,3,4		
A	US 4 910 302 A (MAGID A. ABOU-GHARBIA ET AL.) 20 March 1990 see column 3, line 65 - column 4, line 26; example 6	1,3,4		

Information on patent family members

PCT/FR 98/02137

	atent document d in search repo	rt	Publication date		atent family member(s)	Publication date
EP	532398	A	17-03-1993	FR JP	2681320 A 5201978 A	19-03-1993 10-08-1993
EP	447292	A	18-09-1991	FR AU AU CA	2659323 A 632669 B 7267091 A 2037610 A	13-09-1991 07-01-1993 12-09-1991 08-09-1991
				FI JP PT US US	911133 A 4217663 A 96952 A 5179108 A 5272157 A	08-09-1991 07-08-1992 31-10-1991 12-01-1993 21-12-1993
EP	81054	A	15-06-1983	AR AT AU AU AU AU	225301 A 24320 T 527837 B 5425579 A 543825 B 9135182 A	15-03-1982 15-01-1987 24-03-1983 03-07-1980 02-05-1985 10-03-1983
	•			CA CA DK EP EP IE IE	1218062 A 1220473 C 553979 A 0013138 A 0220339 A 49737 B 49736 B	17-02-1987 14-04-1987 15-08-1980 09-07-1980 06-05-1987 11-12-1985
				JP JP JP JP US US US	1706203 C 2072178 A 3075548 B 55092384 A 4273778 A 4336259 A 4544660 A 4599420 A 4705858 A	27-10-1992 12-03-1990 02-12-1991 12-07-1980 16-06-1981 22-06-1982 01-10-1985 08-07-1986 10-11-1987
 FR	2681325	A	19-03-1993	ZA EP	7907054 A 0538080 A	31-12-1980 21-04-1993
				JP US	5221982 A 5286735 A	31-08-1993 15 - 02-1994
EP	540914	A	12-05-1993	DE AU CA FI JP MX US US ZA	4135474 A 2626492 A 2081300 A 924847 A 5194473 A 9205681 A 5468882 A 5318988 A 9208291 A	29-04-1993 29-04-1993 29-04-1993 29-04-1993 03-08-1993 01-04-1993 21-11-1995 07-06-1994 06-05-1993
WO	9420466	Α	15-09-1994	FR AU EP JP ZA	2702211 A 6143594 A 0687252 A 8507302 T 9401532 A	09-09-1994 26-09-1994 20-12-1995 06-08-1996 06-10-1994
	4910302	Α	20-03-1990	NONE		

RAPPORT DE RESERCHE INTERNATIONALE

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C070451/02 A61K31/36

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C07D A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels à porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie '	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Α	EP 0 532 398 A (SYNTHELABO) 17 mars 1993 * document complet *	1,2,4
A	EP 0 447 292 A (SYNTHELABO) 18 septembre 1991 * document complet *	1,2,4
Α	EP 0 081 054 A (BEECHAM GROUP PLC) 15 juin 1983 voir page 44; revendication 1	1,2,4
A	FR 2 681 325 A (FABRE PIERRE MÉDICAMENT) 19 mars 1993 * document complet *	1,3,4
Α	EP 0 540 914 A (BAYER AG) 12 mai 1993 * exemples 35,36,54,55; page 14, ligne 51-56 *	1,3,4
	-/	

-	-/
Yolr la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
° Catégories spéciales de documents cités: "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de princité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
 "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée 	"X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme rouvelle ou comme Impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
12 janvier 1999	21/01/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Van Bijlen, H

RAPPORT DE RESERCHE INTERNATIONALE

. ande Internationale No PCT/FR 98/02137

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie ³	Identification des documents cités, avec.le cas échéant, l'Indicationdes passages pertinent	no, des revendications visées
А	WO 94 20466 A (PIERRE FABRE MEDICAMENT) 15 septembre 1994 voir page 1	1,3,4
A	US 4 910 302 A (MAGID A. ABOU-GHARBIA ET AL.) 20 mars 1990 voir colonne 3, ligne 65 - colonne 4, ligne 26; exemple 6	1,3,4
		. "
	·	

RAPPORT DE RECERCHE INTERNATIONALE

Renseignements rela..... aux membres de familles de brevets

PCT/FR 98/02137

_			r = -			
	cument brevet ci apport de recherc		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
ΕP	532398	Α	17-03-1993	FR JP	2681320 A 5201978 A	19-03-1993 10-08-1993
EP	447292	Α	18-09-1991	FR	2659323 A	13-09-1991
				AU	632669 B	07-01-1993
				AU	7267091 A	12-09-1991
				CA	2037610 A	08-09-1991
				FI	911133 A	08-09-1991
				JP	4217663 A	07-08-1992
				PT	96952 A	31-10-1991
	•			US	5179108 A	12-01-1993
				US	5272157 A	21-12-1993
EP	81054	Α	15-06-1983	AR	225301 A	15-03-1982
				AT	24320 T	15-01-1987
				AU	527837 B	24-03-1983
				AU	5425579 A	03-07-1980
				AU	543825 B	02-05-1985
			•	AU	9135182 A	10-03-1983
	•			CA	1218062 A	17-02-1987
				CA	1220473 C	14-04-1987
				DK	553979 A	15-08-1980
				EP	0013138 A	09-07-1980
				EP	0220339 A	06-05-1987
		•		ΙĒ	49737 B	11-12-1985
				IE	49736 B	11-12-1985
				JP	1706203 C	27-10-1992
				JP	2072178 A	12-03-1990
				JP	3075548 B	02-12-1991
				JP US	55092384 A	12-07-1980
				US	4273778 A 4336259 A	16-06-1981 22-06-1982
				US	4544660 A	01-10-1985
				US	4599420 A	08-07-1986
				US	4705858 A	10-11-1987
				ZA	7907054 A	31-12-1980
FR	2681325	Α	19-03-1993	EP	0538080 A	21-04-1993
				JP	5221982 A	31-08-1993
				US	5286735 A	15-02-1994
EP	540914	A	12-05-1993	DE	4135474 A	29-04-1993
				AU	2626492 A	29-04-1993
				CA	2081300 A	29-04-1993
				FI	924847 A	29-04-1993
				JP	5194473 A	03-08-1993
				MX	9205681 A	01-04-1993
				US	5468882 A	21-11-1995
				US	5318988 A	07-06-1994
				ZA 	9208291 A	06-05-1993
WO	9420466	Α	15-09-1994	FR	2702211 A	09-09-1994
				AU	6143594 A	26-09-1994
				EP	0687252 A	20-12-1995
			•	JP	8507302 T	06-08-1996
				ZA	9401532 A	06-10-1994
	4910302	Α	20-03-1990	AUCU		